

1) Veröffentlichungsnummer: 0 679 644 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 95105723.1

(5) Int. Cl.⁶. **C07D** 231/38, C07D 403/04, A01N 47/38

2 Anmeldetag: 18.04.95

Priorität: 29.04.94 DE 4414974

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 02.11.95 Patentblatt 95/44

Benannte Vertragsstaaten: BE CH DE ES FR GB IT LI NL PT

7) Anmelder: BAYER AG

D-51368 Leverkusen (DE)

🔞 . Erfinder: Fuchs, Rainer; Drண்கனையதைக்கு ஊடங்கள்கள்

Am Rohm 107

D-42113 Wuppertal (DE)

Erfinder: Erdelen, Christoph, Dr.

Unterbüscherhof 15

D-42799 Leichlingen (DE)

Substituierte Pyrazolinderivate.

Die Erfindung betrifft neue substituierte Pyrazolinderivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Schädlingsbekämpfungsmittel, insbesondere als Insektizide und Akarizide. Die neuen Verbindungen besitzen die Formel

$$\begin{array}{c|c}
Z \\
R^1 \\
R^2 \\
R^3 \\
R^4 \\
X=C-N-R^6 \\
R^5
\end{array}$$
(I)

in welcher

a		
	R ¹	für einen ungesättigten fünfgliedrigen, 1 bis 4 Stickstoffatome enthaltenden, gegebenenfalls
4		substituierten und gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus steht,
644	R ²	für Wasserstoff, Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl, Halogenalkyl, Halogenalkylt-
		hio oder Alkoxycarbonyl steht,
<u> </u>	\mathbb{R}^3	für Wasserstoff oder Alkyl steht,
629	R⁴	für Wasserstoff oder Alkyl steht,
_	R ⁵	für Cyano, für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl oder Alkinyl, für
0		Formyl oder für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkylcarbonyl oder Alkoxycarbonyl
_		steht,
ш	X	für Sauerstoff oder Schwefel steht und
	R^6 , Y und Z	die im Anmeldungstext angegebene Bedeutung haben.

Die Erfindung betrifft neue substituierte Pyrazolinderivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Schädlingsbekämpfungsmittel.

Es ist bekannt, daß bestimmte substituierte Pyrazolinderivate, wie 3-(4'-Chlorphenyl)-4-(1"H-4"-chlorpy-razol-1"-yl)-4,5-dihydro-1-pyrazolcarbonsäure-(4-trifluormethoxy)-anilid und 3-(4'-chlorphenyl)-4-(1"H-4"-chlorpyrazol-1"-yl)-4,5-dihydro-1-pyrazolcarbonsäure-(4-trifluormethyl)-anilid, Wirksamkeit gegen tierische Schädlinge besitzen (vgl. EP-A-0 438 690).

Die Wirkungshöhe bzw. Wirkungsdauer dieser vorbekannten Verbindungen ist jedoch, insbesondere gegen bestimmte Organismen oder bei niedrigen Anwendungskonzentrationen,nicht in allen Anwendungsgebieten völlig zufriedenstellend.

Es wurden neue substituierte Pyrazolinderivate der Formel (I)

25 gefunden, in welcher

10

15

20

30

35

40

45

50

55

R¹ für einen ungesättigten fünfgliedrigen, 1 bis 4 Stickstoffatome enthaltenden, gegebenenfalls substituierten und gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus steht,

R² für Wasserstoff, Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl, Halogenalkyl, Halogenalkylthio, Alkoxycarbonyl oder Trialkylsilyl steht,

R³ für Wasserstoff oder Alkyl steht,

R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,

R⁵ für Cyano, für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl oder Alkinyl, für Formyl, für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkylcarbonyl oder Alkoxycarbonyl steht,

R⁶ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl oder für den Rest

- R^8

steht,

wobei R⁷ und R⁸ gleich oder verschieden sein können und für Wasserstoff, Halogen, Alkyl, Nitro, Cyano, Halogenalkyl, Alkoxy, Halogenalkoxy, Alkylthio, Halogenalkylthio, jeweils gegebenenfalls substituiertes Phenoxy oder Phenylthio, gegebenenfalls substituiertes Mono- oder Dialkylamino, gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl, Alkoxycarbonyl, Alkenyl, Alkinyl, Alkylthionyl, Alkylsulfonyl, Halogenalkylthionyl, Halogenalkylsulfonyl, Halogenalkoxycarbonyl oder wobei R⁷ und R⁸ zusammen für einen bivalenten gegebenenfalls ein oder zwei Sauerstoffatome enthaltenden und gegebenenfalls substituierten Rest stehen,

X für Sauerstoff oder Schwefel steht und

Y und Z unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Halogen, Halogenalkyl, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxycarbonyl, Halogenalkoxycarbonyl, jeweils gegebenenfalls substituiertes Aryloxy oder Arylthio, Alkenyl, Alkinyl, Alkylthionyl, Alkylsulfonyl, Halogenalkylthionyl, Halogenalkylsulfonyl, Amino, gegebenenfalls substituiertes Mono- oder Dialkylamino, Nitro, Cyano stehen oder Y und Z zusammen für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes 3,4-Methylendioxy oder 3,4-Ethylendioxy stehen.

Die Verbindungen der Formel (I) können auch, in Abhängigkeit von der Art der Substituenten, als geometrische und/oder optische Isomere oder Isomerengemische unterschiedlicher Zusammensetzung vorliegen. Die Erfindung betrifft sowohl die reinen Isomeren als auch die Isomerengemische.

Weiterhin wurde gefunden, daß man die neuen substituierten Pyrazolinderivate der Formel (I) erhält, wenn man

a) substituierte Pyrazolinderivate der Formel (II)

20 in welcher

 R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , R^5 , X, Y und Z die oben angegebene Bedeutung haben, mit Verbindungen der Formel (III)

R5-A (III)

25

30

35

10

15

in welcher

R5 die oben angegebene Bedeutung hat und

A für eine geeignete Abgangsgruppe steht

in Gegenwart einer Base und gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt oder

b) substituierte Pyrazoline der Formel (IV)

40

in welcher

 R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , Y und Z die oben angegebene Bedeutung haben, mit Verbindungen der Formel (V)

45

50

55

in welcher

R⁵ und R⁶ die oben angegebene Bedeutung haben

gegebenenfalls in Gegenwart einer Base und gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt.

Schließlich wurde gefunden, daß die neuen Pyrazolinderivate der Formel (I) eine sehr gute Wirksamkeit gegen Schädlinge und insbesondere eine sehr gute insektizide und akarizide Wirksamkeit besitzen.

Überraschenderweise zeigen die erfindungsgemäßen substituierten Pyrazolinderivate eine erheblich bessere insektizide Wirksamkeit gegen pflanzenschädigende und warmblüterparasitierende Insekten und Spinnentiere als aus dem Stand der Technik bekannte chemisch und wirkungsmäßig naheliegende Verbindungen.

Die erfindungsgemäßen substituierten Pyrazolinderivate sind durch die Formel (I) allgemein definiert.

Bevorzugte Substituenten bzw. Bereiche der in den oben und nachstehend erwähnten Formeln aufgeführten Reste werden im folgenden erläutert:

R١

5

10

15

steht bevorzugt für einen gegebenenfalls einfach oder mehrfach gleich oder verschieden durch Halogen, Alkyl(C_1 - C_6), CN, NO₂, Alkoxy(C_1 - C_6)carbonyl, Alkyl(C_1 - C_4)thio, Alkoxy-(C_1 - C_6), Halogenalkyl(C_1 - C_4), Halogenalkyl(C_1 - C_4), Halogenalkyl(C_1 - C_4), Amino, Mono- oder Dialkyl(C_1 - C_4)amino oder Halogenalkoxy(C_1 - C_6)carbonyl substituierten 1H-Pyrrolyl-(1)-, 1H-Pyrazolyl-(1)-, 1H-Imidazolyl-(1)-, 2H-1,2,3,-Triazolyl-(2)-, 1H-1,2,3-Triazolyl-(1)-, 1H-1,2,4,-Triazolyl-(1)-, 2H-Tetrazolyl-(2)- oder 1H-Tetrazolyl-(1)-Rest.

R²

steht bevorzugt für Wasserstoff, Alkyl(C_1 - C_6), gegebenenfalls durch Halogen, Halogenalkyl(C_1 - C_4) substituiertes Cycloalkyl(C_3 - C_7); Halogenalkyl(C_1 - C_4), Halogenalkyl-(C_1 - C_4)thio, Alkoxy(C_1 - C_6)carbonyl oder Trialkyl(C_1 - C_6)silyl.

 \mathbb{R}^3

steht bevorzugt für Wasserstoff oder Alkyl(C_1 - C_6).

R⁴

steht bevorzugt für Wasserstoff oder Alkyl(C_1 - C_6).

20 R^S

steht bevorzugt für Cyano, für gegebenenfalls durch Halogen, Alkoxy(C_1 - C_6) oder einen der Reste

CO₂R⁷ oder NR⁸R⁹

25

30

35

substituiertes Alkyl(C₁-C₁₀),

wobei

R⁷

für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl(C1-C10) steht,

R8 und R9

aleich oder verschieden sind und für Alkyl(C1-C10) stehen oder

R⁸ und R⁹

gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind einen 3- bis 8-gliedrigen Bing bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Heteroatom anthält

Ring bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Heteroatom enthält,

für gegebenenfalls durch Halogen oder Halogenalkyl(C_1 - C_6) substituiertes Cycloalkyl(C_3 - C_8), für jeweils gegebenenfalls durch Halogen oder Alkoxy(C_1 - C_6) substituiertes Alkenyl(C_2 - C_8) oder Alkinyl(C_2 - C_8), für Formyl, für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkoxy(C_1 - C_1) oder bankl

C₁₀)carbonyl.

Re

steht bevorzugt für gegebenenfalls durch Halogen oder Halogenalkoxy(C_1 - C_4) substituiertes Alkyl(C_1 - C_6),

für gegebenenfalls durch Halogen, Halogenalkyl(C_1 - C_4), Halogenalkoxy(C_1 - C_4) substituiertes Cycloalkyl(C_3 - C_7) oder für den Rest

40

$$R^7$$

45

Alkyl(C_1 - C_6), Nitro, Cyano, Halogenalkyl(C_1 - C_6), Alkoxy(C_1 - C_6), Halogenalkoxy(C_1 - C_6), Alkyl(C_1 - C_6)thio, Halogenalkyl(C_1 - C_6)thio, jeweils gegebenenfalls durch Halogen, Halogenalkyl(C_1 - C_6), Alkoxy(C_1 - C_6), substituiertes Phenoxy oder Phenylthio, gegebenenfalls durch Halogen, Alkoxy(C_1 - C_4) substituiertes Mono- oder Dialkylamino mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen im Alkylrest, gegebenenfalls durch Alkyl(C_1 - C_4), Alkoxy-(C_1 - C_4), Halogen, Alkyl(C_1 - C_4)thio substituiertes Cycloalkyl(C_3 - C_7), Alkoxy(C_1 - C_6)carbonyl, Alkenyl(C_2 - C_6), Alkinyl(C_2 - C_6), Alkyl(C_1 - C_4)thionyl, Alkyl(C_1 - C_4)carbonyl, Halogenalkyl(C_1 - C_4)thionyl, Halogenalkyl(C_1 - C_4)carbonyl stehen oder wobei

wobei R7 und R8 gleich oder verschieden sein können und für Wasserstoff, Halogen,

R7 und R8 zusammen für einen der folgenden bivalenten Reste stehen:

55

50

A

wobei R⁷ und R⁸ gleich oder verschieden sein können und für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, lod, Alkyl(C₁-C₄), Nitro, Cyano, Halogenalkyl(C₁-C₃), Alkoxy(C₁-C₄), Halogenalkoxy-

 (C_1-C_3) Alkyl (C_1-C_3) thio, Halogenalkyl (C_1-C_3) thio, gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Halogenalkyl (C_1-C_3) , Alkoxy (C_1-C_3) oder Alkyl (C_1-C_3) substituiertes Phenoxy, gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom oder Alkoxy (C_1-C_3) substituiertes Mono- oder Dialkylamino mit jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylrest, gegebenenfalls durch Alkyl (C_1-C_3) , Alkoxy (C_1-C_3) , Fluor, Chlor, Brom, Alkyl (C_1-C_3) thio substituiertes Cycloalkyl (C_3-C_6) stehen oder wobei

R⁷ und R⁸ zusammen für einen der folgenden bivalenten Reste stehen:

15

20

5

10

X

steht besonders bevorzugt für Sauerstoff oder Schwefel.

Y und Z

stehen unabhängig voneinander besonders bevorzugt für Wasserstoff, Alkyl(C_1 - C_4), Fluor, Chlor, Brom, Iod, Halogenalkyl(C_1 - C_4), Alkoxy(C_1 - C_4), Alkyl(C_1 - C_4)thio, Halogenalkoxy(C_1 - C_3), Halogenalkyl(C_1 - C_3)thio, Alkoxy(C_1 - C_3)carbonyl, gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Alkyl(C_1 - C_3), Alkoxy(C_1 - C_3) oder Halogenalkyl(C_1 - C_3) substituiertes Phenoxy oder Phenylthio, Halogenalkoxy(C_1 - C_3)carbonyl, Alkenyl(C_2 - C_4), Alkinyl(C_2 - C_4), Alkyl(C_1 - C_3)sulfonyl, Halogenalkyl(C_1 - C_3)sulfonyl, gegebenenfalls durch Halogen, Alkoxy(C_1 - C_3) substituiertes Mono- oder Dialkyl(C_1 - C_3)amino, Nitro oder Cyano oder

25 Y und Z

stehen gemeinsam besonders bevorzugt für gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes 3,4-Methylendioxy oder 3,4-Ethylendioxy.

R¹

steht ganz besonders bevorzugt für einen gegebenenfalls ein- oder zweifach gleich oder verschieden durch Chlor, Brom, Jod, Alkyl(C_1 - C_3), CN, NO₂, Alkoxy(C_1 - C_3)carbonyl, Alkyl-(C_1 - C_2)thio, Alkoxy(C_1 - C_3), Halogenalkyl(C_1 - C_3), Halogenalkyl(C_1 - C_3) halogenalkoxy(C_1 - C_3) halogenalkoxy(C_1 - C_3) halogenalkyl(C_1 - C_3) halogenalkoxy(C_1 - C_3) halogenalkyl(C_1 - C_3) halogenalkyl(

30

40

steht ganz besonders bevorzugt für Wasserstoff, Alkyl(C_1 - C_3), Halogenalkyl(C_1 - C_2), Alkoxy(C_1 - C_3)carbonyl oder Trialkyl(C_1 - C_3)silyl.

35 R³

steht ganz besonders bevorzugt für Wasserstoff, Methyl, Ethyl oder Propyl.

R⁴

 R^2

steht ganz besonders bevorzugt für Wasserstoff, Methyl, Ethyl oder Propyl.

R⁵

steht ganz besonders bevorzugt für Cyano, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Alkoxy-(C₁-C₃) oder einen der Reste

CO₂R7 oder NR8R9

CO2th Guel Min-M-

substituiertes Alkyl(C₁-C₆),

wobei

R7

für gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes Alkyl(C1-C6) steht.

45 R⁸ und R⁹

gleich oder verschieden sind und für Alkyl(C₁-C₆) stehen oder gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind einen 5- oder 6-gliedrigen Ring bilden, der gegebenenfalls ein Sauerstoffatom enthält,

für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Halogenalkyl(C_1 - C_3) substituiertes Cycloalkyl mit 3, 5 oder 6 C-Atomen, für jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Alkoxy(C_1 - C_3) substituiertes Alkenyl(C_3 - C_6) oder Alkinyl(C_3 - C_6), für Formyl, für jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes Alkyl(C_1 - C_6)carbonyl oder Alkoxy(C_1 - C_6)carbonyl.

R

steht ganz besonders bevorzugt für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Halogenalkyl(C₁-C₃) oder Halogenalkoxy(C₁-C₂) substituiertes Cycloalkyl(C₃-C₆) oder für den Rest

55

10

15

wobei R^7 und R^8 gleich oder verschieden sein können und für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, Alkyl(C_1 - C_3), Nitro, Cyano, Halogenalkyl(C_1 - C_3), Alkoxy(C_1 - C_3), Halogenalkoxy(C_1 - C_2), Alkyl(C_1 - C_2)thio, Halogenalkyl(C_1 - C_2)thio, gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Halogenalkyl(C_1 - C_2), Alkoxy(C_1 - C_2) oder Alkyl(C_1 - C_2) substituiertes Phenoxy, gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Alkoxy(C_1 - C_3) substituiertes Mono- oder Dialkylamino mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen im Alkylrest, gegebenenfalls durch Alkyl(C_1 - C_2), Alkoxy-(C_1 - C_2), Fluor, Chlor oder Alkyl(C_1 - C_2)thio substituiertes Cycloalkyl mit 3,5 oder 6 C-Atomen stehen oder

R⁷ und R⁸ zusammen für eine der folgenden bivalenten Reste stehen:

20

25

30

35

X

steht ganz besonders bevorzugt für Sauerstoff oder Schwefel.

Y und Z

stellen unabhängig voneinander ganz besonders bevorzugt für Wasserstoff, Alkyl(C_1 - C_3), Fluor, Chlor, Brom, Halogenalkyl(C_1 - C_3), Alkoxy(C_1 - C_3), Alkyl(C_1 - C_3)thio, Halogenalkoxy-(C_1 - C_2), Halogenalkyl(C_1 - C_2)thio, Alkoxy(C_1 - C_2)carbonyl, gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Alkyl(C_1 - C_3), Alkoxy(C_1 - C_3) oder Halogenalkyl(C_1 - C_3) substituiertes Phenoxy, Halogenalkoxy(C_1 - C_2)carbonyl, Alkenyl(C_2 - C_4), Alkyl(C_1 - C_3)thionyl, Alkyl(C_1 - C_3)sulfonyl, gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Alkoxy(C_1 - C_2), substituiertes Mono- oder Dialkyl(C_1 - C_3)amino, Nitro oder Cyano oder

Y und Z

stehen gemeinsam ganz besonders bevorzugt für gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes 3,4-Methylendioxy oder 3,4-Ethylendioxy.

Die Substituentenbedeutung Halogenalkyl in den Resten Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Halogenalkylthionyl und Halogenalkylsulfonyl enthält bevorzugt 1 bis 9, besonders bevorzugt 1 bis 7 und ganz besonders bevorzugt 1 bis 5 gleiche oder verschiedene Halogenatome aus der Reihe Fluor, Chlor und Brom, vorzugsweise Fluor und/oder Chlor.

Die oben aufgeführten Kohlenwasserstoffreste können auch in Verbindung mit Heteroatomen wie in Alkoxy oder Alkylsulfonyl, soweit möglich jeweils geradkettiges oder verzweigt sein.

Die oben aufgeführten allgemeinen oder in Vorzugsbereichen aufgeführten Restedefinitionen bzw. Erläuterungen können untereinander, also auch zwischen den jeweiligen Bereichen und Vorzugsbereichen beliebig kombiniert werden. Sie gelten für die Endprodukte sowie für die Vor- und Zwischenprodukte entsprechend.

Erfindungsgemäß bevorzugt werden die Verbindungen der allgemeinen Formel (I), in welchen sie eine Kombination der vorstehend als bevorzugt aufgeführten Bedeutungen vorliegt.

Erfindungsgemäß besonders bevorzugt werden die Verbindungen der allgemeinen Formel (I), in welchen eine Kombination der vorstehend als besonders bevorzugt aufgeführten Bedeutungen vorliegt.

Erfindungsgemäß ganz besonders bevorzugt werden die Verbindungen der allgemeinen Formel (I), in welchen eine Kombination der vorstehend als ganz besonders bevorzugt aufgeführten Bedeutungen vorliegt.

Im einzelnen seien außer den bei den Herstellungsbeispielen genannten Verbindungen die folgenden substituierten Pyrazolinderivate der Formel (I) genannt:

$$\begin{array}{c|c}
Z \\
R^1 \\
R^2 \\
R^3 \\
R^4 \\
X=C-N-R^6 \\
R^5
\end{array}$$
(I)

.

Tabelle 1

_	V	7	v	R ^l	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵	20
5	Y	Z	Χ	R					R ⁶
10	Н	Н	О	-N	H	H	H	CH ₃	
15	Н	H	0	-N	Н	Н	Н	CH ₃	OCF ₃
20	4-CF ₃	Н	0	-N	Н	н	Н	CH ₃	
25	4-CF ₃	Н	0	-N	Н	Н	Н	CH ₃	cı
30	4-CF ₃	H	0	N	Н	Н	Н	CH ₃	-Cocf2ci
35	4-Br	H	0	 - 	Н	н	Н	CH ₃	CF ₃
40	3-CF ₃	Н	0	-N	Н	Н	Н	CH ₃	cı
4 5	3-CF ₃	Н	0	-N	Н	Н	H	CH ₃	————ochf ₂
50	4-F	Н	0	-N	Н	H	Н	CH ₃	cı

Tabelle 1 - Fortsetzung

ı									
	Y	Z	X	\mathbb{R}^1	\mathbb{R}^2	\mathbb{R}^3	R ⁴	R ⁵	R ⁶
5	4-F	Н	0	$-\mathbf{N}$	Н	Н	Н	CH ₃	CF ₃
10	4-F	Н	0	-N	Н	Н	н	CH ₃	OCF ₃
15	4-F	Н	.0	N (1)	Н	Н	H	ĊH ₃	
20	4-F	Н	0	-z	Н	H	Н	CH ₃	scr ₃
25	4-F	Н	0	-z	Н	Н	Н	CH ₃	OCF ₂ -CHF ₂
35	4-F	Н	0	_z	Н	Н	Н	CH ₃	-CHF ₂
40	4-F	Н	0	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	Н	Н	H	CH ₃	-{_}F
45	4-F	Н	0	-Z	Н	Н	Н	CH₃	-CF ₃
50	4-OCHF ₂	Н	0	-N	Н	Н	Н	CH ₃	-()-ocf,
00		<u> </u>							

<u>Tabelle 1</u> - Fortsetzung

1									•
	Y	Z	х	R ^I	R ²	R^3	R ⁴	R ⁵	R ⁶
	4-F	Н	0	_N	Н	Н	Н	CH ₃	-CF ₃
	4-F	Н	0	N N N N N N N N N N	Н	Н	Н	CH ₃	cı
: 4 4	4-F# 71	6 H ∆	0.	** N	∙Н ⊬	H:	н	CH ₃	-COCF ₃
	4-F	Н	0	_N	H	Н	Н	CH ₃	SCF ₃
	4-F	Н	0	- N N	Н	Н	Н	CH ₃	
	4-Cl	Н	0	_x	Н	Н	Н	CH ₃	-CF ₃
	4-Cl	Н	0	-N N	Н	Н	Н	CH ₃	-\(\)OCF ₃
	4-CI	Н	0	-N N	Н	Н.	Н	CH ₃	——OCHF ₂
	4-Cl	H	0	-N N	Н	Н	Н	CH ₃	

<u>Tabelle 1</u> - Fortsetzung

Y	Z	X	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵	R ⁶
4-OCHF ₂	Н	0	(z)	Н	Н	Н	CH ₃	-{
4-Cl	Н	0	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	Н	Н	Н	CH ₃	-CI
4-OCHF ₂	_H.	Ο,	(z)	H	Н	, Ң	CH ₃	² — CI
4-Cl	Н	0	H ₃ C NO ₂	Н	Н	Н	СН3	-CCHF2
4-OCHF ₂ CF ₃	Н	0	_N	Н	Н	Н	CH ₃	-CF ₃
4-OCHF ₂ CF ₃	Н	0	N CI	H	Н	Н	CH ₃	-{
4-CF ₃	Н	0	-N CI	Н.	н	Н	CH ₃	-{
4-CF ₃	Н	0	-N, CI	Н	Н	Н	CH ₃	-()-ocf,
Н	н	О	$-N \searrow N$	Н	Н	H	СН3	-CF ₃

<u>Tabelle 1</u> - Fortsetzung

5	Y	Z	X	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵	R ⁶
10	4-tert Butyl	Н	0	-n N N	Н	Н	Н	CH ₃	-CF ₃
15	3-CF ₃	Н	О	-x × ×	Н	Н	Н	CH ₃	-\(\)OCF ₃
20	·4-СН ₃ т	∷H •	Ò	- Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z	Н	Н 1/	·H』	·CH ₃ ···	-CF ₃
25	4-CH ₃	Н	0	~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~	Н	Н	Н	CH ₃	-CI
30	4-Cl	H	0	 	Н	Н	Н	CH ₃	-CF ₃
35	4-Cl	Н	0	X	Н	Н	Н	CH ₃	-CF ₃
	4-F	Н	0	-x, x, x	Н	Н	Н	CH ₃	-\(\)OCF_3
40	4-Cl	Н	0	-xxx	Н	CH ₃	Н	CH ₃	-CF ₃
4 5	4-0CHF ₂	H	0	-x	Н	CH ₃	Н	CH ₃	-C_>-OCF ₃
50	4-F	Н	0	-x	·H	CH ₃	CH ₃	CH ₃	-CF ₃

Tabelle 1 - Fortsetzung

	_											
		Y	Z	Х	R ¹	R ²	\mathbb{R}^3	R ⁴	R ⁵	R ⁶		
	5	4-F	Н	0	-N	H	Н	H	CH ₃	$-$ CF $_3$		
	10	4-Cl	Н	0	_x	Н	Н	H	CH ₃	·OCF ₃		
ल्लाम्बर्गाः स्टाः हे हिन्दाः रेश्वरः अस्त	15 	4;Cl,	.,Ң.,,,,,	.O.,	-N. N.	Н,	Н,	, Н .,,, ;	СҢ3.	Br	art todalon of	ngaly) e fing
·	25	4-F	Н	0		Н	Н	Н	CH ₃	(CF ₃		
	30	4-Вг	Н	0	z, z	Н	Н	Н	CH ₃	OCF ₂ CHF ₂		
	35	4-H	Н	0	- x	Н	Н	H	CH ₃	-CHF ₂	·	
	40	4-CI	Н	0	-N CH, Br	Н	Н	Н	CH ₃	-CI		
	. 45	4-CI	3-C1	0	-N,N	CH ₃	Н	Н	CH ₃	CF ₃		
	50	4-Cl	H.	0	-NN	H	Н	Н	CH ₃	cı		
•	-	IL.	I.	1	I		1	1	1	L		

Tabelle 1 - Fortsetzung

,	5	Y	Z	X	R ¹	R ²	R^3	R ⁴	R ⁵	R ⁶
	o	4-Cl	Н	0	- N CI	Н	Н	Н	CH ₃	-CI
	5	4-H	Н	0	- N CI	Н	Н	Н	CH ₃	cı
pageorie more elega	o prana o j	'4+Cl-+ * *	ŧΗ·	·O ··	N 0/32 %	H - s	∙Н• -	: H * '	·CH ₃	
2	,	4-Cl	H	0	-N CI	Н	Н	Н	CH ₃	SCF ₃
3	o	4-Cl	Н	0	-N CI	Н	Н	Н	CH ₃	
3	5	4-Cl	Н	0	-N CI	Н	Н	Н	CH ₃	NO ₂
4	o	4-Cl	Н	0	-N CI	Н	Н	Н	CH ₃	
	5	4-F	Н	0	-x CI	Н	Н	H	CH ₃	CN
	o	4-Cl	Н	0	-N CI	Н	Н	Н	CH ₃	— ОСН3

<u>Tabelle 1</u> - Fortsetzung

	Y	Z	Х	R ¹	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵	\mathbb{R}^6
5	4-F	Н	0	-N, CI	Н	Н	Н	CH ₃	- Br
10				CI				•	
15	4-Cl	Н	0	-N CI	Н	H	Н	CH ₃	———Br
য়া সিকটো করি কলিক কাজক । তেওঁ আনহাটো ভূজিয়া প্রত 20	4-F	H	0	-N CI	H	H	H	CH ₃	CI
25	4-F	Н	0	, Z C C	Н	H	Н	CH ₃	-CF ₃
30	4-OCH ₃	Н	0	- Z C C C C	Н	Н	Н	CH ₃	cı
35	4-Br	Н	0	- Z C C	Н	Н	H	CH ₃	-CI
40	3,4- X	F	0		Н	Н	Н	CH ₃	—()—CF ₃
. 45	4-Cl	Н	0	_NCI	Н	H	CH ₃	CH ₃	cı
•	4-Cl	Н	0	-N CI	iso- Prop	Н	Н	CH ₃	cı

Tabelle 1 - Fortsetzung

				·					
5	Y	Z	Х	R ¹	R ²	R^3	R ⁴	R ⁵	R ⁶
10	4-Cl	Н	S	- N CI	Н	Н	H	CH ₃	-CI
15	4-F	Н	0	N Br	Н	Н	H	CH ₃	cı
20	4-F	Ή̈́	O	Br	Н	Н	H '	СН3	OCHF ₂
25	4-F	Н	0		Н	Н	Н	CH ₃	————scf,
30	4-Cl	H	0	N Bi	Н	Н	Н	CH ₃	cı
35	4-Cl -	H	0		Н	Н	Н	CH ₃	CP₂CI
40	4-F	Н	0	N Br	Н	Н	н	CH ₃	———SCH ₃
45	4-C1	Н	0	Br Br	Н	Н	Н	CH ₃	

Tal	bell	le 1	-	For	tsetz	zung

F	Tabelle 1 - 1		CtZung	·					
	Y	Z	X	R^1	R^2	R^3	R ⁴	R ⁵	R ⁶
	4-F	Н	0	x x x x x x x x x x	Н	Н	Н	CH ₃	()CF ₃
·	4-F	Н	0		Н	Н	Н	CH ₃	——————————————————————————————————————
š. 1 8	4-F procession	Н	0	N CI	H Jer	H v	Н	CH ₃	cl c
	4-Cl	Н	S		Н	Н	Н	CH ₃	cı
	4-Cl	Н	0	X X X X X X X X X X	Н	н	н	CH ₃	σ-{-}
	4-F	Н	O		Н	Н	Н	CH ₃	OCF3
	4-Br	Н	S	_N_N_N	Н	Н	Н	CH ₃	cı
	4-F	Н	0		Н	Н	Н	CH ₃	Br
	4-Cl	Н	0	- N N N	Н	Н	Н	CH ₃	0 F F

10 .

Tabelle 1 - Fortsetzung

1									
5	Y	Z	X	\mathbb{R}^1	R ²	R^3	R ⁴	R ⁵	R ⁶
	4-F	Н	O	-N, CH3	Н	Н	Н	CH ₃	cı
10	4-CI	Н	О	-N CH ₃	Н	Н	Н	CH ₃	OCF ₃
15 37 - 14 - 14 - 14 - 14 - 14 - 14 - 14 - 1	4-Cl	H	O	N	H	H	H	CH ₃	CI.
	4-F	Н	0	Z Z CI	Н	Н	Н	CH ₃	——OCF ₃
25	4-Cl	Н	0	-N CF ₃	H	Н	Н	CH ₃	-CI
30	4-F	Н	0	$-N$ CF_3	Н	Н	Н	CH ₃	———Br
35	4-F	Н	0	_x_n	Н	H	Н	CH ₃	cı
40	4-Cl	Н	0	-N	Н	Н	Н	CH ₃	CF ₃
	4-Cl	н	0	-N SCH	H	Н	Н	CH ₃	-CI

Tabelle 2

In Tabelle 2 sind die einzelnen Bedeutungen von Y, Z, X, R¹, R², R³, R⁴ und R⁶ aufgelistet wie in Tabelle 1 und R⁵ steht jeweils für C₂H₅.

<u>Tabelle 3</u>

10

25

30

40

45

In Tabelle 3 sind die einzelnen Bedeutungen von Y, Z, X, R¹, R², R³, R⁴ und R⁶ aufgelistet wie in Tabelle 1 und R⁵ steht jeweils für n-C₃H₇.

Tabelle 4

In Tabelle 4 sind die einzelnen Bedeutungen von Y, Z, X, R¹, R², R³, R⁴ und R⁶ aufgelistet wie in Tabelle 1 und R⁵ steht jeweils für i-C₃H₇.

Tabelle 5

In Tabelle 5 sind die einzelnen Bedeutungen von Y, Z, X, R¹, R², R³, R⁴ und R⁶ aufgelistet wie in Tabelle 1 und R⁵ steht jeweils für n-C₄H₉.

Tabelle 6

In Tabelle 6 sind die einzelnen Bedeutungen von Y, Z, X, R¹, R², R³, R⁴ und R⁶ aufgelistet wie in Tabelle 1 und R⁵ steht jeweils für CO₂CH₃.

Tabelle 7

In Tabelle 7 sind die einzelnen Bedeutungen von Y, Z, X, R¹, R², R³, R⁴ und R⁶ aufgelistet wie in Tabelle 1 und R⁵ steht jeweils für CO₂C₂H₅.

Tabelle 8

In Tabelle 8 sind die einzelnen Bedeutungen von Y, Z, X, R¹, R², R³, R⁴ und R⁶ aufgelistet wie in Tabelle 1 und R⁵ steht jeweils für CH₂-CH=CH₂.

Tabelle 9

In Tabelle 9 sind die einzelnen Bedeutungen von Y, Z, X, R¹, R², R³, R⁴ und R⁶ aufgelistet wie in Tabelle 1 und R⁵ steht jeweils für CH₂CO₂CH₃.

Tabelle 10

10

15

20

In Tabelle 10 sind die einzelnen Bedeutungen von Y, Z, X, R¹, R², R³, R⁴ und R⁶ aufgelistet wie in Tabelle 1 und R⁵ steht jeweils für CH₂CH₂OCH₃.

Verwendet man beispielsweise 3-(4'-Fluorphenyl)-4-(1"H-4"-chlorpyrazol-1"-yl)-4,5-dihydro-1-pyrazol-carbonsäure-(4-difluormethoxy)-anilid und 2-lodpropan als Ausgangsstoffe und Natriumhydrid als Base, so läßt sich der Reaktionsablauf des erfindungsgemäßen Verfahrens a) durch das folgende Formelschema darstellen

25
$$F$$

$$\begin{array}{c}
CI \\
N \\
N \\
N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
1 \\
NAH \\
2 \\
ICH(CH_3)_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
0 = C \\
O = C \\$$

Verwendet man beispielsweise 3-(4'-Fluorphenyl)-4-(1"H-4"-chlorpyrazol-1"-yl)-4,5-dihydropyrazol und N-Methyl-4-chlorphenylcarbamidsäurechlorid als Ausgangsstoffe, so läßt sich der Reaktionsablauf des erfindungsgemäßen Verfahrens b) durch das folgende Formelschema darstellen

40 F
$$N = N$$
 $N = N$
 $N = N$

Die zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens a) als Ausgangsstoffe benötigten substituierten Pyrazolinderivate sind durch die Formel (II) allgemein definiert. In dieser Formel (II) stehen R¹, R², R³, R⁴, R⁵, Y und Z bevorzugt bzw. besonders bevorzugt für diejenigen Reste, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Stoffe der Formel (I) als bevorzugt bzw. besonders bevorzugt für diese Substituenten genannt wurden. Die substituierten Pyrazolinderivate der Formel (II) sind bekannt und/oder erhältlich nach bekannten Verfahren (vgl. EP-A-0 438 690).

Die ebenfalls zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens a) als Ausgangsstoffe benötigten Alkylierungs- bzw. Acylierungsmittel sind durch die Formel (III) allgemein definiert. In dieser Formel (III) steht R⁵ bevorzugt bzw. besonders bevorzugt für diejenigen Reste, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Stoffe der Formel (I) als bevorzugt bzw. besonders bevorzugt für

diesen Substituenten genannt wurden.

25

40

45

A steht für eine Abgangsgruppe, vorzugsweise für Halogen, insbesondere Chlor, Brom oder lod, oder für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkylsulfonyloxy, Alkoxysulfonyloxy, oder Arylsulfonyloxy wie insbesondere Methansulfonyloxy, Trifluormethansulfonyloxy, Methoxysulfonyloxy, Ethoxysulfonyloxy oder p-Toluolsulfonyloxy.

Die Verbindungen der Formel (III) sind allgemein bekannte Synthesechemikalien der organischen Chemie.

Die zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens b) als Ausgangsstoffe benötigten substituierten Pyrazoline sind durch die Formel (IV) allgemein definiert. In dieser Formel (IV) stehen R¹, R², R³, R⁴, Y und Z bevorzugt bzw. besonders bevorzugt für diejenigen Reste, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Stofe der Formel (I) als bevorzugt bzw. als besonders bevorzugt für diese Substituenten genannt wurden. Die substituierten Pyrazoline der Formel (IV) sind bekannt und/oder erhältlich nach bekannten Verfahren (vgl. EP-A-0 438 690 und EP-A-0 546 420).

Die ebenfalls zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens b) als Ausgangsstoffe benötigten Carbamidsäurechloride sind durch die Formel (V) allgemein definiert.

In dieser Formel (V) stehen R⁵ und R⁶ bevorzugt bzw. besonders bevorzugt für diejenigen Reste, die bereits im Zusammehang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Stoffe der Formel (I) als bevorzugt bzw. besonders bevorzugt für diese Substituenten genannt wurden. Die Carbamidsäurechloride der Formel (V) sind allgemein bekannte Verbindungen der organischen Chemie. Man erhält sie beispielsweise durch Umsetzung der entsprechend substituierten Amine mit Phosgen.

Das Verfahren a) ist dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der Formel (II), in welcher R¹, R², R³, R⁴, R⁶, X, Y und Z die oben angegebene Bedeutung haben, in Gegenwart einer Base und gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels mit Verbindungen der Formel (III), in welcher R⁵ und A die oben angegebene Bedeutung haben, umsetzt.

Als Basen können bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens a) alle üblichen Protonenakzeptoren eingesetzt werden. Vorzugsweise verwendbar sind Alkalimetall- und Erdalkalimetall-oxide, -hydroxide und -carbonate, wie Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Magnesiumoxid, Calciumoxid, Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat und Calciumcarbonat, die auch in Gegenwart von Phasentransferkatalysatoren wie z.B. Triethylbenzylammoniumchlorid, Tetrabutylammoniumbromid. Adogen 464 (= Methyltrialkyl(C₈-C₁₀)ammoniumchlorid) oder TDA 1 (= Tris-(methoxyethoxyethyl)-amin) eingesetzt werden können.

Weiterhin können Alkalimetalle wie Natrium oder Kalium verwendet werden. Ferner sind Alkalimetallund Erdalkalimetallamide und -hydride, wie Natriumamid, Natriumhydrid und Calciumhydrid, und außerdem auch Alkalimetallalkoholate, wie Natrium-methylat, Natriumethylat und Kalium-tert.-butylat einsetzbar.

Als Verdünnungsmittel können bei dem erfindungsgemäßen Verfahren a) alle inerten Solventien eingesetzt werden. Vorzugsweise verwendbar sind Kohlenwasserstoffe, wie Benzin, Benzol, Toluol, Xylol und Tetralin, ferner Halogenkohlenwasserstoffe, wie Methylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, außerdem Ketone, wie Aceton und Methylisopropylketon, weiterhin Ether, wie Diethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, darüber hinaus Carbonsäureester, wie Ethylacetat, und auch stark polare Solventien, wie Dimethylsulfoxid und Sulfolan.

Die Reaktionstemperaturen können bei dem erfindungsgemäßen Verfahren a) innerhalb eines größeren Bereichs variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen -20 und 150 °C, vorzugsweise zwischen 0 und 100 °C.

Die Ausgangsverbindungen der Formel (II) und der Formel (III) werden im allgemeinen in äquimolaren Mengen eingesetzt. Es ist jedoch auch möglich, einen Überschuß an der Verbindung der Formel (III) einzusetzen.

Die Base wird beim erfindungsgemäßen Verfahren a) im allgemeinen in mindestens äquimolaren Mengen zugesetzt.

Es wird vorzugsweise bei Normaldruck gearbeitet.

Das Verfahren b) ist dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der Formel (IV), in welcher R¹, R², R³, R⁴, Y und Z die oben angegebene Bedeutung haben, mit Carbamidsäurechloriden der Formel (V), in welcher R⁵ und R⁶ die oben angegebene Bedeutung haben, gegebenenfalls in Gegenwart einer Base und gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt.

Als Basen kommen beim erfindungsgemäßen Verfahren b) alle üblichen anorganischen oder organischen Basen in Frage, beispielhaft seien Natriumhydroxid, Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat, Triethylamin oder Pyridin genannt.

Als Verdünnungsmittel kommen alle inerten polaren organischen Lösungsmittel in Frage wie Kohlenwasserstoffe, Ether, Amide, Sulfone oder Sulfoxide, vorzugsweise werden Toluol, Dimethylsulfoxid, Tetrahydrofuran, Dimethylformamid oder Methylenchlorid eingesetzt.

EP 0 679 644 A1

Man setzt pro Mol Ausgangsverbindung der Formel (IV) ca. 1 Mol Carbamidsäurechlorid der Formel (V) bei 0 bis 150 °C, vorzugsweise bei 20 bis 70 °C um.

Es wird vorzugsweise bei Normaldruck gearbeitet.

Die Wirkstoffe eignen sich zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen, vorzugsweise Arthropoden und Nematoden, insbesondere Insekten und Spinnentieren, die in der Landwirtschaft, in der Tierhaltung, in Forsten, im Vorrats- und Materialschutz sowie auf dem Hygienesektor vorkommen. Sie sind gegen normal sensible und resistente Arten sowie gegen alle oder einzelne Entwicklungsstadien wirksam. Zu den oben erwähnten Schädlingen gehören:

Aus der Ordnung der Isopoda z.B. Oniscus asellus, Armadillidium vulgare, Porcellio scaber.

o Aus der Ordnung der Diplopoda z.B. Blaniulus guttulatus.

Aus der Ordnung der Chilopoda z.B. Geophilus carpophagus, Scutigera spec.

Aus der Ordnung der Symphyla z.B. Scutigerella immaculata.

Aus der Ordnung der Thysanura z.B. Lepisma saccharina.

Aus der Ordnung der Collembola z.B. Onychiurus armatus.

Aus der Ordnung der Orthoptera z.B. Blatta orientalis, Periplaneta americana, Leucophaea maderae, Blattella germanica, Acheta domesticus, Gryllotalpa spp., Locusta migratoria migratorioides, Melanoplus ... differentialis, Schistocerca gregaria. Aus der Ordnung der Dermaptera z.B. Forficula auricularia.

Aus der Ordnung der Isoptera z.B. Reticulitermes spp..

Aus der Ordnung der Anoplura z.B. Pediculus humanus corporis, Haematopinus spp., Linognathus spp.

Aus der Ordnung der Mallophaga z.B. Trichodectes spp., Damalinea spp.

Aus der Ordnung der Thysanoptera z.B. Hercinothrips femoralis, Thrips tabaci. Aus der Ordnung der Heteroptera z.B. Eurygaster spp., Dysdercus intermedius, Piesma quadrata, Cimex lectularius, Rhodnius prolixus, Triatoma spp.

Aus der Ordnung der Homoptera z.B. Aleurodes brassicae, Bemisia tabaci, Phylloxera vastatrix, Pemphigus spp., Trialeurodes vaporariorum, Aphis gossypii, Brevicoryne brassicae, Cryptomyzus ribis, Aphis fabae, Doralis pomi, Eriosoma lanigerum, Hyalopterus arundinis, Macrosiphum avenae, Myzus spp., Phorodon humuli, Rhopalosiphum padi, Empoasca spp., Euscelis bilobatus, Nephotettix cincticeps, Lecanium corni, Saissetia oleae, Laodelphax striatellus, Nilaparvata lugens, Aonidiella aurantii, Aspidiotus hederae, Pseudococcus spp. Psylla spp.

Aus der Ordnung der Lepidoptera z.B. Pectinophora gossypiella, Bupalus piniarius, Cheimatobia brumata, Lithocolletis blancardella, Hyponomeuta padella, Plutella maculipennis, Malacosoma neustria, Euproctis chrysorrhoea, Lymantria spp. Bucculatrix thurberiella, Phyllocnistis citrella, Agrotis spp., Euxoa spp., Feltia spp., Earias insulana, Heliothis spp., Spodoptera exigua, Mamestra brassicae, Panolis flammea, Prodenia litura, Spodoptera spp., Trichoplusia ni, Carpocapsa pomonella, Pieris spp., Chilo spp., Pyrausta nubilalis, Ephestia kuehniella, Galleria mellonella, Tineola bisselliella, Tinea pellionella, Hofmannophila pseudospretella, Cacoecia podana, Capua reticulana, Choristoneura fumiferana, Clysia ambiguella, Homona magnanima, Tortrix viridana.

Aus der Ordnung der Coleoptera z.B. Anobium punctatum, Rhizopertha dominica, Acanthoscelides obtectus, Acanthoscelides obtectus, Hylotrupes bajulus, Agelastica alni, Leptinotarsa decemlineata, Phaedon cochleariae, Diabrotica spp., Psylliodes chrysocephala, Epilachna varive stis, Atomaria spp., Orvzaephilus surinamensis, Antho nomus spp., Sitophilus spp., Otiorrhynchus sulcatus, Cosmopolites sordidus, Ceuthorrhynchus assimilis, Hypera postica, Dermestes spp., Trogoderma spp., Anthrenus spp., Attagenus spp., Lyctus spp., Meligethes aeneus, Ptinus spp., Niptus hololeucus, Gibbium psylloides, Tribolium spp., Tenebrio molitor, Agriotes spp., Cono derus spp., Melolontha melolontha, Amphimallon solsti tialis, Costelytra zealandica.

Aus der Ordnung der Hymenoptera z.B. Diprion spp., Hoplocampa spp., Lasius spp., Monomorium pharaonis, Vespa spp.

Aus der Ordnung der Diptera z.B. Aedes spp., Anopheles spp., Culex spp., Drosophila melanogaster, Musca spp., Hydrotaea spp., Haematobia spp., Glossina spp., Melophagus spp., Fannia spp., Calliphora erythrocephala, Lucilia spp., Chrysomyia spp., Cuterebra spp., Gastrophilus spp., Hyppobosca spp., Stomoxys spp., Oestrus spp., Hypoderma spp., Tabanus spp., Tannia spp., Bibio hortulanus, Oscinella frit, Phorbia spp., Pegomyia hyoscyami, Ceratitis capitata, Dacus oleae, Tipula paludosa.

Aus der Ordnung der Siphonaptera z.B. Xenopsylla cheopis, Ceratophyllus spp., Ctenocephalides spp.. Aus der Ordnung der Arachnida z.B. Scorpio maurus, Latrodectus mactans.

Aus der Ordnung der Acarina z.B. Acarus siro, Argas spp., Ornithodoros spp., Dermanyssus gallinae, Ornithonyssus spp., Eriophyes ribis, Phyllocoptruta oleivora, Boophilus spp., Rhipicephalus spp., Amblyomma spp., Hyalomma spp., Ixodes spp., Dermacentor spp., Haemaphysalis spp., Otobius spp., Psoroptes spp., Chorioptes spp., Sarcoptes spp., Psorergates spp.,

Demodex spp., Notoedres spp., Tarsonemus spp., Bryobia praetiosa, Panonychus spp., Tetranychus spp..

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe wirken nicht nur gegen Pflanzen-, Hygiene- und Vorratsschädlinge, sondern auch auf dem veterinärmedizinischen Sektor gegen tierische Parasiten (Ektoparasiten und Endoparasiten) wie Schildzecken, Lederzecken, Räudemilben, Laufmilben, Fliegen (stechend und leckend), parasitierende Fliegenlarven, Läuse, Haarlinge, Federlinge, Flöhe und endoparasitisch lebende Würmer.

Sie sind gegen normalsensible und resistente Arten und Stämme sowie gegen alle parasitierenden und nicht parasitierenden Entwicklungsstadien der Ekto- und Endoparasiten wirksam.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe zeichnen sich durch eine hohe insektizide und akarizide Wirksamkeit aus.

Sie lassen sich mit besonders gutem Erfolg zur Bekämpfung von pflanzenschädigenden Insekten, wie beispielsweise gegen die Larven des Meerettichblattkäfers (Phaedon cochleariae) oder gegen die Larven der grünen Reiszikade (Nephotettix cincticeps) einsetzen.

Weiterhin zeigen die erfindungsgemäßen Verbindungen eine Wirksamkeit gegenüber parasitischen Protozoen und zwar insbesondere gegen Coccidien und/oder Plasmodium.

Die Wirkstoffe können in die übliche Formulierungen übergeführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Pulver, Schäume, Pasten, Granulate, Aerosole, Wirkstoff-imprägnierte Natur- und synthetische Stoffe, Feinstverkapselungen in polymeren Stoffen und in Hüllmassen für Saatgut, ferner in Formulierungen mit Brennsätzen, wie Räucherpatronen, -dosen, -spiralen u.ä., sowie ULV-Kalt- und Warmnebel-Formulierungen.

Diese Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Vermischen der Wirkstoffe mit Streckmitteln, also flüssigen Lösungsmitteln, unter Druck stehenden verflüssigten Gasen und/oder festen Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von oberflächenaktiven Mitteln, also Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln und/oder schaumerzeugenden Mitteln. Im Falle der Benutzung von Wasser als Streckmittel können z.B. auch organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden. Als flüssige Lösungsmittel kommen im wesentlichen in Frage: Aromaten, wie Xylol, Toluol, oder Alkylnaphthaline, chlorierte Aromaten oder chlorierte aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Chlorbenzole, Chlorethylene oder Methylenchlorid, aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Cyclohexan oder Paraffine, z.B. Erdölfraktionen, Alkohole, wie Butanol oder Glycol sowie deren Ether und Ester, Ketone, wie Aceton, Methylethylketon, Methylisobutylketon oder Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel, wie Dimethylformamid und Dimethylsulfoxid, sowie Wasser; mit verflüssigten gasförmigen Streckmitteln oder Trägerstoffen sind solche Flüssigkeiten gemeint, welche bei normaler Temperatur und unter Normaldruck gasförmig sind, z.B. Aerosol-Treibgase, wie Halogenkohlenwasserstoffe sowie Butan, Propan, Stickstoff und Kohlendioxid; als feste Trägerstoffe kommen in Frage: z.B. natürliche Gesteinsmehle, wie Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide, Quarz, Attapulgit, Montmorillonit oder Diatomeenerde und synthetische Gesteinsmehle, wie hochdisperse Kieselsäure, Aluminiumoxid und Silikate; als feste Trägerstoffe für Granulate kommen in Frage: z.B. gebrochene und fraktionierte natürliche Gesteine wie Calcit, Marmor, Bims, Sepiolith. Dolomit sowie synthetische Granulate aus anorganischen und organischen Mehlen sowie Granulate aus organischem Material wie Sägemehl, Kokosnußschalen, Maiskolben und Tabakstengel; als Emulgier und/oder schaumerzeugende Mittel kommen in Frage: z.B. nichtionogene und anionische Emulgatoren, wie Polyoxyethylen-Feilsäure-Ester, Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, z.B. Alkylarylpolyglykol-Ether, Alkylsulfonate, Alkylsulfate, Arylsulfonate sowie Eiweißhydrolysate; als Dispergiermittel kommen in Frage: z.B. Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

Es können in den Formulierungen Haftmittel wie Carboxy-methylcellulose, natürliche und synthetische pulverige, körnige oder latexförmige Polymere verwendet werden, wie Gummiarabicum, Polyvinylalkohol, Polyvinylacetat, sowie natürliche Phospholipide, wie Kephaline und Lecithine, und synthetische Phospholipide. Weitere Additive können mineralische und vegetabile Öle sein.

Es können Farbstoffe wie anorganische Pigmente, z.B. Eisenoxid, Titanoxid, Ferrocyanblau und organische Farbstoffe, wie Alizarin-, Azo- und Metallphthalocyaninfärbstoffe und Spurennährstoffe wie Salze von Eisen, Mangan, Bor, Kupfer, Kobalt, Molybdän und Zink verwendet werden.

Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95 Gewichtsprozent Wirkstoff, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 %.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können in ihren handelsüblichen Formulierungen sowie in den aus diesen Formulierungen bereiteten Anwendungsformen in Mischung mit anderen Wirkstoffen, wie Insektiziden, Lockstoffen, Sterilantien, Akariziden, Nematiziden, Fungiziden, wachstumsregulierenden Stoffen oder Herbiziden vorliegen. Zu den Insektiziden zählen beispielsweise Phosphorsäureester, Carbamate, Carbonsäureester, chlorierte Kohlenwasserstoffe, Phenylharnstoffe, durch Mikroorganismen hergestellte Stoffe u.a..

Genannt seien die folgenden Verbindungen:

10

15

20

50

Acrinathrin, Alphamethrin, Betacyfluthrin, Bifenthrin, Brofenprox, Cis-Resmethrin, Clocythrin, Cycloprothrin,

EP 0 679 644 A1

Cyfluthrin, Cyhalothrin, Cypermethrin, Deltamethrin, Esfenvalerate, Etofenprox, Fenpropathrin, Fenvalerate, Flucythrinate, Fluvalinate, Lambda-Cyhalothrin, Permethrin, Pyresmethrin, Pyrethrum, Silafluofen, Tralomethrin, Zeta-methrin, Alanycarb, Bendiocarb, Benfuracarb, Bufencarb, Butocarboxim, Carbaryl, Cartap, Ethiofencarb, Fenobucarb, Fenoxycarb, Isoprocarb, Methiocarb, Methomyl, Metolcarb, Oxamyl, Pirimicarb, Promecarb, Propoxur, Terbam, Thiodicarb, Thiofanox, Trimethacarb, XMC, Xylylcarb, Acephate, Azinphos A, Azinphos M, Bromophos A, Cadusafos, Carbophenothion, Chlorfenvinphos, Chlormephos, Chlorpyrifos, Chlorpyrifos M, Cyanophos. Demeton M, Demeton-S-methyl, Demeton S, Diazinon, Dichlorvos, Dicliplios, Dichlorfenthion, Dicrotophos, Dimethoate, Dimethylvinphos, Dioxathion, Disulfoton, Edifenphos, Ethion, Etrimphos, Fenitrothion, Fenthion, Fonophos, Formothion, Heptenophos, Iprobenfos, Isazophos, Isazop Phorate, Malathion, Mecarbam, Mervinphos, Mesulfenphos, Methacrifos, Methacrifos, Methacrifos, Naled, Omethoate, Oxydemeton M, Oxydeprofos, Parathion A, Parathion M, Phenthoate, Phorate, Phosalone, Phosmet, Phosphamdon, Phoxim, Pirimiphos A, Pirimiphos M, Propaphos, Prothiophos, Prothoate, Pyraclophos, Pyridaphenthion, Quinalphos, Salithion, Sebufos, Sulfotep, Sulprofos, Tetrachlorvinphos, Temephos, Thiomethon, Thionazin, Trichlorfon, Triazophos, Vamidothion, Buprofezin, Chlorfluazuron, Diflubenzuron, Flucycloxuron, Flufenoxuron, Hexaflumuron, Pyriproxifen, Tebufenozide, Teflubenzuron, Triflumuron, Imidacloprid, Nitenpyram, N-[(6-Chloro-3-pyridinyl)methyl]-N'-cyano-N-methyl-ethanimidamid (NI-25), Abamectin, Amitrazin, Avermectin, Azadirachtin, Bensultap, Bacillus thuringiensis, Cyromazine, Diafenthiuron, Emamectin, Ethorenprox, Fenpyrad, Fipronil, Flufenprox, Lufenuron, Metaldehyd, Milbemectin, Pymetrozine, Tebufenpyrad, Triazuron, Aldicarb, Bendiocarb, Benfuracarb, Carbofuran, Carbosulfan, Chlorethoxyfos, Cloethocarb, Disulfoton, Ethophrophos, Etrimphos, Fenamiphos, Fipronil, Fonofos, Fosthiazate, Furathiocarb, HCH, Isazophos, Isofenphos, Methiocarb, Monocrotophos, Nitenpyram, Oxamyl, Phorate, Phoxim, Prothiofos, Pyrachlofos, Sebufos, Silafluofen, Tebupirimphos, Tefluthrin, Terbufos, Thiodicarb, Thiafenox, Azocyclotin, Butylpyridaben, Clofentezine, Cyhexatin, Diafenthiuron, Diethion, Emamectin, Fenazaquin, Fenbutatin Oxide, Fenothiocarb, Fenpropathrin, Fenpyrad, Fenpyroximate, Fluazinam, Fluazuron, Flucycloxuron, Flufenoxuron, Fluvalinate, Fubfenprox, Hexythiazox, Ivemectin, Methidathion, Monocrotophos, Moxidectin, Naled, Phosalone, Profenofos, Pyraclofos, Pyridaben, Pyrimidifen, Tebufenpyrad. Thuringiensin, Triarathene sowie 4-Bromo-2-(4-chlorophenyl)-1-(ethoxymethyl)-5-(trifluoromethyl)-1H-pyrrole-3-carbonitril (AC 303630).

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können ferner in ihren handelsüblichen Formulierungen sowie in den aus diesen Formulierungen bereiteten Anwendungsformen in Mischung mit Synergisten vorliegen. Synergisten sind Verbindungen, durch die die Wirkung der Wirkstoffe gesteigert wird, ohne daß der zugesetzte Synergist selbst aktiv wirksam sein muß.

Der Wirkstoffgehalt der aus den handelsüblichen Formulierungen bereiteten Anwendungsformen kann in weiten Bereichen variieren. Die Wirkstoffkonzentration der Anwendungsformen kann von 0,0000001 bis zu 95 Gew.-% Wirkstoff, vorzugsweise zwischen 0,0001 und 1 Gew.-% liegen.

Die Anwendung geschieht in einer den Anwendungsformen angepaßten üblichen Weise.

Bei der Anwendung gegen Hygiene- und Vorratsschädlinge zeichnen sich die Wirkstoffe durch eine hervorragende Residualwirkung auf Holz und Ton sowie durch eine gute Alkalistabilität auf gekälkten Unterlagen aus.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe eignen sich auch zur Bekämpfung von Insekten, Milben, Zecken usw. auf dem Gebiet der Tierhaltung und Viehzucht, wobei durch die Bekämpfung der Schädlinge bessere Ergebnisse, z.B. höhere Milchleistungen, höheres Gewicht, schöneres Tierfell, längere Lebensdauer usw. erreicht werden können.

Die Anwendung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe geschieht auf diesem Gebiet in bekannter Weise, wie durch äußerliche Anwendung in Form beispielsweise des Tauchens (Dippen), Sprühens (Sprayen), Aufgießen (pour-on and spot-on) und des Einpuderns sowie durch parenterale Anwendung in Form beispielsweise der Injektion sowie ferner durch das "feed-through"-Verfahren. Daneben ist auch eine Anwendung als Formkörper (Halsband, Ohrmarke), sowie eine Anwendung in Form der sogenannten Umgebungsbehandlung möglich.

Die Herstellung und die biologische Wirksamkeit der erfindungsgemäßen Verbindungen soll anhand der folgenden Beispiele erläutert werden.

Herstellungsbeispiele

Beispiel 1

5 CI N—N O OCF

5 g (3-(4'-Chlorphenyl)-4-(1"H-4"-chlorpyrazol-1"-yl)-4,5-dihydro-1-pyrazol-carbonsäure-(4-trifluormethoxy)-anilid werden in 50 ml Dimethylformamid gelöst und bei 20 bis 40 °C unter Rühren mit 0,5 g Natriumhydrid versetzt. Anschließend fügt man 2,8 g Ethylbromid hinzu und erwärmt 45 Minuten auf 80 °C. Nach dem Abkühlen wird die Reaktionsmischung in 150 ml Wasser gegossen und dann mit je 2 x 100 ml Chloroform extrahiert. Die vereinigte organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet und anschließend im Vakuum eingeengt. Der verbleibende kristalline Rückstand wird aus Ethanol umkristallisiert. Man erhält 0,9 g 3-(4'-Chlorphenyl)-4-(1"H-4"-chlorpyrazol-1"-yl)-4,5-dihydro-1-pyrazolcarbonsäure-(4-trifluormethoxy)-Nethyl-anilid als farblose Kristalle mit dem Schmp.: 153 °C. Alternativ zur Umkristallisation kann das Rohprodukt auch über Kieselgel chromatographiert werden mit dem Laufmittel n-Hexan/Aceton 7:3.

Beispiel 2

30

35

40

45 2,8 g 3-(4'-Chlorphenyl)-4-(1"H-4"-chlorpyrazol-1"-yl)-4,5-dihydro-1-H-pyrazolin werden in 50 ml wasserfreiem Toluol gelöst und mit 1 g Pyridin versetzt. Bei 50°C werden 1,7 g N-Methyl-N-phenyl-carbamidsäurechlorid hinzugegeben. Man rührt anschließend 30 Minuten bei 40°C und 10 Stunden bei 20°C. Das Reaktionsgemisch wird dann in 100 ml Wasser gegossen, die organische Phase abgetrennt, über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeent. Man erhält 2 g 3-(4'-Chlorphenyl)-4-(1"H-4"-chlorpyrazol-50 1"-yl)-4,5-dihydro-1-pyrazolcarbonsäure-N-methyl-anilid als zähes Öl.

Analog zu den Beispielen 1 und 2 und gemäß den allgemeinen Angaben zur Herstellung werden die in der Tabelle 2 genannten Verbindungen der Formel (I) hergestellt, wobei die Reste Z, R², R³ und R⁴ jeweils für Wasserstoff stehen und X für Sauerstoff steht:

35 ·

Tabelle 2

5	Bsp. Nr.	Y	R ¹ .	R ⁵	R ⁶	physik. Eigenschaften
10	3	4-CI	Z Z Z	C₂H₅	CF3	Fp. 170°C
15	4	4-Cl	Z, Z	C ₂ H ₅	ccF,ci	Fp. 135°C
20 25	5 .	4-CI	Z/	CH ₂ CO ₂ C ₂ H ₅		Fp. 78°C
30	6	4-Cl	Z, Z, C	n-C ₄ H ₉	-CI	Fp. 158°C
35	7	4-Cl	Z, Z, CI	n-C ₃ H ₇	- Br	Fp. 150°C
40	8	4-CI	Z, Z	n-C ₄ H ₉	-K_Br	Fp. 158°C
45	9	4-Cl	-N Br	C ₂ H ₅	-C>-ccf,	Fp. 171°C

<u>Tabelle 2</u> - Fortsetzung

1			,		<u> </u>	
5	Bsp. Nr.	Y	R ¹	R ⁵	R ⁶	physik. Eigenschaften
	10	4-Cl	, Ñ	CH ₃	—(~)-cf,	Fp. 191°C
10			CI		<u>.</u>	
15	11	4-Cl	N N	CH ₂ -CH=CH ₂	-€_}-∞F,	Fp. 135°C
15 · :	;	· · i	,CI		1 .	e i ta
20	12	4-F	Z, Z	C₂H₅	-\begin{align*}	Fp. 127°C
25	13	4-Cl	CI	C ₂ H ₅	-Br	Fp. 176°C
30	14	4-F	-N CI	n-C ₃ H ₇	-{Br	Fp. 114°C
35	15	H	-N CI	CH ₃	-(_)	Öl
40	16	4-F	-N Br	CH ₃	-	Öl
45	17	4-OCHF ₂	Z CI	CH ₃	-	Öl
50						

<u>Tabelle 2</u> - Fortsetzung

ſ						
5	Bsp. Nr.	Y	R ¹	R ⁵	R ⁶	physik. Eigenschaften
	18	4-Br	-N,	CH ₃	~>	Öl
10			Br		\ <u></u> ,/	
	19	4-F	-N N	CH ₃	~\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	Öl
15	-			1 1 12		
	2\$	Н	-N	CN ·		Fp. 153°C
20			· CI	·		
	21	4-F	, X,	CN		Fp. 196°C
25			CI			
30	22	4-Cl	, Z	CN	_(``}_cı	Fp. 178°C
			CI			
35	23	4-OCHF ₂	, N	CN	_(``}_ci	Fp. 184°C
			CI		\ <u>-</u> / .	
40	24	4-F	-N N	CN	cı	Fp. 198°C
			Br		-/	
45	25	4-Br	-N -	CN	-{ }-cı	Fp. 196°C
			Br	·	/	·
		<u> </u>	1	1		<u> </u>

Tabelle 2 - Fortsetzung

5	Bsp. Nr.	Y	R ¹	R ⁵	R ⁶	physik. Eigenschaften
10	26	4-F	, N	CN	-CI	Fp. 172°C
15	27	4-Cl	N CI	CH ₃	-CI	Fp. 169°C
20	·28	4-Cl	N CI	C ₂ H ₅	cı	Fp. 154°C
25	29	4-Cl	Z, CI	n-C ₃ H ₇	-{_}_cı	
30	30	4-Cl	z, cı	n-C ₄ H ₉	-{_}-cı	
35	31	4-Cl	Z, Z, CI	i-C ₃ H ₇	-{_}_c	Fp. 182°C
40	32	4-Cl	, CI	CH ₂ CO ₂ C ₂ H ₅	-{cı	
45	33	4-Cl	- CI	CH ₂ -CH=CH ₂	- (_)-cı	
50			<u>·</u>			

<u>Tabelle 2</u> - Fortsetzung

5	Bsp. Nr.	Y	R ¹	R ⁵	R ⁶	physik. Ei- genschaften
	34	4-Cl	N / CI	\rightarrow	-CI	
10			OI			
15	35	4-Cl	-N CI	CHF ₂	-CI	Julia a u a u luki a
20	36	4-Cl	Z, CI	CH ₂ CH ₂ OCH ₃	-CI	
25	37	4-Cl	Z , Z , CI	CH ₂ -C≡CH ·	-CI	
30	38 .	4-Cl	Z, Z, C	CH ₂ CH ₂ N(CH ₃) ₂	-CI	·
35	39	4-CI	, CI	CH₂COCH₃	-{_}_cı	
40 45	40	4-Cl	Z, Z	CO ₂ CH ₃	— a	
50	41	4-Cl	-N CI		-{_>-cı	

<u>Tabelle 2</u> - Fortsetzung

_	·					
5	Bsp. Nr.	Y	R ¹	R ⁵	R ⁶	physik. Eigenschaften
10	42	4-Cl	Z/, CI	s-C ₄ H ₉	-CI	
15	43	4-Cl	Z , Z , C	n-C ₃ H ₇	-CF,	
20	44	4-Cl	Z, Z	CH ₂ CH=CH ₂	CF ₃	. F
	45	4-Cl	-N Br	C ₂ H ₅	-CI	
25	46	4-Cl	-N Br	n-C ₃ H ₇	-CI	
30	47	4-Cl	-N Br	CH ₃	-CI	Fp. 164°C
35	48	4-Cl	-N Br	i-C ₃ H ₇	-CI	Fp. 198°C
	49	4-Cl	-N Br	CH ₂ CO ₂ C ₂ H ₅	-CI	
40	50	4-Cl	, N	CH ₂ -CH=CH ₂	-CI	·

<u>Tabelle 2</u> - Fortsetzung

			, · · · · ·			
5	Bsp. Nr.	Y	R ^I	R ⁵	R ⁶	physik. Eigenschaften
	51	4-F	, N >	CH ₃	-{\bar{\}}_cı	
10 ·			CI			
	52	4-F	-N, N	C_2H_5	~\cı	
15			CI	•	\ <u>_</u> /	
t			. 3 i . ii.	>. * 6. *	- 4	.ii i .
20	53	4-F	CI	n-C ₃ H ₇	-CI	
	54	4-F	N	i-C ₃ H ₇		
25			CI		-()-cı	
	55	4-F	N	n-C ₄ H ₉		
30			CI		cı	
35	56	4-F	N N	CH ₂ C <u>=</u> CH		
			-N CI		~()>_cı	
40	57	4-F	N N	CH ₂ CO ₂ C ₂ H ₅		
			CI		cı	
45	58	4-F	N N	CH ₂ -CH=CH ₂		
			CI		cı	
50			_			
50						

. 55

Tabelle 2-Forsetzung

	Bsp. Nr.	Y	R ^I	R ⁵	R ⁶	physik. Eigenschaften
	59	4-Cl	N CI	CH ₃	-V-NO2	Fp. 172°C
	60	4-Cl	Z / CI	C ₂ H ₅	NO ₂	×
•	61	4-F	Z, Z CI	CH ₃	-\(\sigma_{\text{NO}_2}\)	. 41 · 1.1 c
	62	4-Cl	N Br	CH ₃	-NO ₂	Fp.172°C
	63	4-Cl	-N Br	n-C₄H ₉	————ccf,	Fp. 101°C
	64	4-Br	-N CI	CH ₃	——Ca	Fp. 184°C
	65	4-Br	-N CI	CH ₃	-NO ₂	Fp. 165°C
	66	4-OCHF ₂	N CI	CH ₃	-CI	Fp. 176°C

.

<u>Tabelle 2</u>-Forsetzung

5	Bsp. Nr.	Y	R ¹	R ^{\$}	R ⁶	physik Eigenschaften
10	67	4-OCHF ₂	N, CI	CH ₃	-NO ₂	Fp. 192°C
15 H ()	68	4-OCHF ₂	N CI	CH ₃		Fp. 172°C
20	69	4-Br	N CI	CH ₃	——————————————————————————————————————	Fp. 174°C
25	70	4-Cl	, N CI	CH ₃	()-cf,	Fp. 188°C
30	71	4-Br	N CI	C₂H₅	-CF,	Fp. 177°C
35 ·	72	4-Br	, N CI	C ₂ H ₅	→ Br	Fp. 172°C
40	73	4-CI	N, CI	n-C ₆ H ₁₃	-CI	Öl
50	74	4-Cl	N, CI	-CH ₂ -C <u>=</u> CH	~ □~a	Fp. 190°C

In den folgenden Anwendungsbeispielen wurden die aus der EP-A 0 438 690 bekannten Verbindungen 55 (A) und (B) als Vergleichssubstanz eingesetzt.

$$CI$$
 N
 CI
 N
 CI
 N
 CI
 $CONH$
 CF_3
 $CONH$

Anwendungsbeispiele

Beispiel A

5

10

15

20

25

Phaedon-Larven-Test

30 Lösungsmittel:

7 Gewichtsteile Dimethylformamid

Emulgator:

1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und der angegebenen Menge Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Kohlblätter (Brassica oleracea) werden durch Tauchen in die Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration behandelt und mit Meerrettichblattkäfer-Larven (Phaedon cochhleariae) besetzt, solange die Blätter noch feucht sind.

Nach der gewünschten Zeit wird die Abtötung in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Käfer-Larven abgetötet wurden; 0 % bedeutet, daß keine Käfer-Larven abgetötet wurden.

In diesem Test bewirkten z.B. die Verbindungen gemäß den Herstellungsbeispielen 10, 20 und 24 bei einer beispielhaften Wirkstoffkonzentration von 0,01 % eine Abtötung von 100 % nach 3 Tagen.

Plutella-Test

45 Lösungsmittel:

50

55

7 Gewichtsteile Dimethylformamid

Emulgator:

1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und der angegebenen Menge Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Kohlblätter (Brassica oleracea) werden durch Tauchen in die Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration behandelt und mit Raupen der Kohlschabe (Plutella maculipennis) besitzt, solange die Blätter noch feucht sind.

Nach der gewünschten Zeit wird die Abtötung in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Raupen abgetötet wurden; 0 % bedeutet, daß keine Raupen abgetötet wurden.

In diesem Test bewirkten z.B. die Verbindungen gemäß den Herstellungsbeispielen 10, 3 und 4 bei einer beispielhaften Wirkstoffkonzentration von 0,001 % eine Abtötung von 100 % nach 7 Tagen.

Beispiel C

Heliothis virescens-Test

5 Lösungsmittel:

10

15

7 Gewichtsteile Dimethylformamid

Emulgator:

1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und der angegebenen Menge Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Sojatriebe (Glycine max) werden durch Tauchen in die Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration behandelt und mit der Tabakknospenraupe (Heliothis cirescens) besetzt, solange die Blätter noch feucht sind.

Nach der gewünschten Zeit wird die Abtötung in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Raupen abgetötet wurden; 0 % bedeutet, daß keine Raupen abgetötet wurden.

In diesem Test bewirkte z.B. die Verbindung gemäß Herstellungsbeispiel 10 bei einer beispielhaften Wirkstoffkonzentration von 0,0001 % eine Abtötung von 90 % nach 7 Tagen.

Beispiel D

20 Nephotettix-Test

Lösungsmittel:

7 Gew.-Teile Dimethylformamid

Emulgator:

1 Gew.-Teil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und der angegebenen Menge Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Reiskeimlinge (Oryza sativa) werden durch Tauchen in die Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration behandelt und mit der Grünen Reiszikade (Nephotettix cincticeps) besetzt, solange die Keimlinge noch feucht sind.

Nach der gewünschten Zeit wird die Abtötung in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Zikaden abgetötet wurden; 0 % bedeutet, daß keine Zikaden abgetötet wurden.

In diesem Test bewirkten z.B. die Verbindungen gemäß den Herstellungsbeispielen 1 und 4 bei einer beispielhaften Wirkstoffkonzentration von 0,01 % eine Abtötung von mindestens 80 % nach 6 Tagen.

35 Patentansprüche

1. Substituierte Pyrazolinderivate der Formel (I)

40

30

 $\begin{array}{c|c}
Z \\
R^1 \\
R^2 \\
R^3 \\
R = C - N - R^6 \\
R^5
\end{array}$ (I)

50

55

45

in welcher

- R¹ für einen ungesättigten fünfgliedrigen, 1 bis 4 Stickstoffatome enthaltenden, gegebenenfalls substituierten und gegebenenfalls benzokondensierten Heterocyclus steht,
- R² für Wasserstoff, Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl, Halogenalkylthio, Alkoxycarbonyl oder Trialkylsilyl steht,
- R³ für Wasserstoff oder Alkyl steht,
- R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,

- R5 für Cyano, für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl oder Alkinyl, für Formyl, für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkylcarbonyl oder Alkoxycarbonyl steht,
- R⁶ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl oder für den Rest

10

15

20

25

35

40

45

50

 \mathbb{R}^2

steht,

wobei R7 und R8 gleich oder verschieden sein können und für Wasserstoff, Halogen, Alkyl, Nitro, Cyano, Halogenalkyl, Alkoxy, Halogenalkoxy, Alkylthio, Halogenalkylthio, jeweils gege-

benenfalls substituiertes Phenoxy oder Phenylthio, gegebenenfalls substituiertes Mono- oder Dialkylamino, gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl, Alkoxycarbonyl, Alkenyl, Alkinyl, Alkylthionyl, Alkylsulfonyl, Halogenalkylthionyl, Halogenalkylsulfonyl, Halogenalkoxycarbonyl oder wobei R7 und R8 zusammen für einen bivalenten gegebenenfalls ein oder zwei Sauerstoffatome enthaltenden und gegebenenfalls substituierten Rest stehen,

Х für Sauerstoff oder Schwefel steht und

> Y und Z unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl, Halogen, Halogenalkyl, Alkoxy, Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Alkoxycarbonyl, Halogenalkoxycarbonyl, jeweils gegebenenfalls substituiertes Aryloxy oder Arylthio, Alkenyl, Alkinyl, Alkylthionyl, Alkylsulfonyl, Halogenalkylthionyl, Halogenalkylsulfonyl, Amino, gegebenenfalls substituiertes Monooder Dialkylamino, Nitro, Cyano stehen oder Y und Z zusammen für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes 3,4-Methylendioxy oder 3,4-Ethylendioxy stehen.

Substituierte Pyrazolinderivate der Formel (I) gemäß Anspruch 1, in welcher 30

R¹ für einen gegebenenfalls einfach oder mehrfach gleich oder verschieden durch Halogen, Alkyl(C_1 - C_6), CN, NO₂, Alkoxy(C_1 - C_6)carbonyl, Alkyl(C_1 - C_4)thio, Alkoxy(C_1 - C_6), Halogenalkyl(C_1 - C_4), Halogenalkyl(C_1 - C_4)thio, Halogenalkoxy(C_1 - C_4), Amino, Mono- oder Dialkyl(C_1 - C_4)amino oder Halogenalkoxy(C_1 - C_6)carbonyl substituierten 1H-Pyrrolyl-(1)-, 1H-Pyrazolyl-(1)-, 1H-Imidazolyl-(1)-, 2H-1,2,3,-Triazolyl-(2)-, 1H-1,2,3-Triazolyl-(1)-, 1H-1,2,4,-Triazolyl-(1)-, 4H-1,2,4-Triazolyl-(4)-, 2H-Tetrazolyl-(2)oder 1H-Tetrazolyl-(1)-Rest steht,

für Wasserstoff, Alkyl(C_1 - C_6), gegebenenfalls durch Halogen, Halogenalkyl(C_1 - C_4) Cycloalkyl(C_3 - C_7): Halogenalkyl(C_1 - C_4), substituiertes Halogenalkyl(C₁-C₄)thio. Alkoxy(C₁-C₆)carbonyl oder Trialkyl(C₁-C₆)silyl steht,

 \mathbb{R}^3 für Wasserstoff oder Alkyl(C1-C6) steht,

R4 für Wasserstoff oder Alkyl(C₁-C₆) steht,

für Cyano, für gegebenenfalls durch Halogen, Alkoxy(C1-C6) oder einen der Reste R5 CO₂R⁷ oder NR⁸R⁹

substituiertes Alkyl(C1-C10) steht,

R7 für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl(C1-C10) steht, R8 und R9 gleich

oder verschieden sind und für Alkyl(C1-C10) stehen oder R8 und R9 gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind einen 3- bis 8-

gliedrigen Ring bilden, der gegebenenfalls ein weiteres Heteroatom enthält, für gegebenenfalls durch Halogen oder Halogenalkyl(C1-C6) substituiertes Cycloalkyl(C3-C₈), für jeweils gegebenenfalls durch Halogen oder Alkoxy(C₁-C₆) substituiertes Alkenyl(C2-C8) oder Alkinyl(C2-C8), für Formyl, für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl(C1-C10)carbonyl oder für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkoxy(C1-C10)carbonyl steht,

R6 für gegebenenfalls durch Halogen oder Halogenalkoxy(C1-C4) substituiertes Alkyl(C1-C₆),

für gegebenenfalls durch Halogen, Halogenalkyl(C1-C4), Halogenalkoxy(C1-C4) substi-

tuiertes Cycloalkyl(C3-C7) oder für den Rest

-R

steht.

5

10

15

20

25

35

40

45

50

R١

 \mathbb{R}^2

wobei R^7 und R^8 gleich oder verschieden sein können und für Wasserstoff, Halogen, Alkyl(C_1 - C_6), Nitro, Cyano, Halogenalkyl(C_1 - C_6), Alkoxy(C_1 - C_6), Halogenalkoxy(C_1 - C_6), Alkyl(C_1 - C_6)thio, Halogenalkyl(C_1 - C_6) thio, jeweils gegebenenfalls durch Halogen, Halogenalkyl(C_1 - C_6), Alkoxy(C_1 - C_6), alkyl(C_1 - C_6) substituiertes Phenoxy oder Phenylthio, gegebenenfalls durch Halogen, Alkoxy(C_1 - C_4) substituiertes Mono- oder Dialkylamino mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen im Alkylrest, gegebenenfalls durch Alkyl(C_1 - C_4), Alkoxy(C_1 - C_4), Halogen, Alkyl(C_1 - C_4)thio substituiertes Cycloalkyl(C_3 - C_7), Alkoxy(C_1 - C_6)carbonyl, Alkenyl(C_2 - C_6), Alkinyl(C_2 - C_6), Alkyl(C_1 - C_4)thionyl, Halogenalkyl(C_1 - C_4)carbonyl, tehen oder wobei

R7 und R8 zusammen für einen der folgenden bivalenten Reste stehen:

30 X für Sauerstoff oder Schwefel steht,

y und Z

unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl(C₁-C₆), Halogen, Halogenalkyl(C₁-C₆), Alkoxy(C₁-C₆), Alkyl(C₁-C₆)thio, Halogenalkoxy(C₁-C₆), Halogenalkyl(C₁-C₆)thio, Alkoxy(C₁-C₄)-carbonyl, Halogenalkoxy(C₁-C₄)carbonyl, jeweils gegebenenfalls durch Halogen, Alkyl(C₁-C₄), Alkoxy(C₁-C₄), Halogenalkyl(C₁-C₄) substituiertes Phenoxy oder Phenylthio, Alkenyl(C₂-C₆), Alkinyl(C₂-C₆), Alkyl(C₁-C₄)-thionyl, Alkyl(C₁-C₄)-sulfonyl, Halogenalkyl(C₁-C₄) sulfonyl, gegebenenfalls durch Halogen, Alkoxy(C₁-C₄) substituiertes Mono- oder Dialkyl(C₁-C₆)amino, Nitro oder Cyano stehen oder

Y und Z gemeinsam für gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes 3,4-Methylendioxy oder 3,4-Ethylendioxy stehen.

3. Substituierte Pyrazolenderivate der Formel (I) gemäß Anspruch 1, in welcher

für einen gegebenenfalls ein- oder zweifach, gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Brom, Jod, Alkyl(C_1 - C_4), CN, NO₂, Alkoxy(C_1 - C_4)carbonyl, Alkyl(C_1 - C_3)thio, Alkoxy(C_1 - C_4), Halogenalkyl(C_1 - C_3), Halogenalkyl(C_1 - C_3)aminooder Halogenalkoxy(C_1 - C_4)carbonyl substituierten 1-H-Pyrrolyl-(1)-, 1H-Pyrazolyl-(1)-, 1H-Imidazolyl-(1)-, 2H-1,2,3-Triazolyl-(2)-, 1H-1,2,3-Triazolyl-(1)-, 1H,1,2,4-Triazolyl-(1)-, 4H-1,2,4-Triazolyl-(4)-, 2H-Tetrazolyl-(2) oder 1H-Tetrazolyl-(1)-Rest steht.

für Wasserstoff, Alkyl(C_1 - C_4), gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom oder Halogenalkyl(C_1 - C_3) substituiertes Cycloalkyl (C_3 - C_6), Halogenalkyl(C_1 - C_3), Halogenalkyl(C_1 - C_3)thio, Alkoxy(C_1 - C_4)carbonyl oder Trialkyl(C_1 - C_4)silyl steht,

 R^3 für Wasserstoff oder Alkyl(C_1 - C_4) steht,

R⁴ für Wasserstoff oder Alkyl(C₁-C₄)steht,

für Cyano, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Alkoxy(C₁-C₄) oder einen der Reste

CO₂R⁷ oder NR⁸R⁹ substituiertes AlkyI(C₁-C₈) steht,

wobei

R⁷ R⁸ und R⁹

für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor und/oder Brom substituiertes Alkyl(C_1 - C_8) steht, gleich oder verschieden sind und für Alkyl(C_1 - C_8) stehen oder gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind einen 3- bis 7-gliedrigen Ring bilden, der gegebenenfalls ein Sauerstoffatom enthält, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom oder Halogenalkyl(C_1 - C_4) substituiertes Cycloalkyl(C_3 - C_6), für jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom oder Alkoxy(C_1 - C_4) substituiertes Alkenyl(C_3 - C_7) oder Alkinyl(C_3 - C_7), für Formyl, für jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor und/oder Brom substituiertes Alkyl(C_1 - C_8)carbonyl oder Alkoxy(C_1 - C_8)carbonyl steht, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom oder Halogenalkoxy(C_1 - C_3) substituiertes Alkyl(C_1 - C_6), für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Halogenalkyl(C_1 - C_3) oder Halogenalkoxy(C_1 - C_3) substituiertes Cycloalkyl(C_3 - C_6) oder für den Rest

R⁵

R⁷

20

25

10

steht,

wobei R^7 und R^8 gleich oder verschieden sein können und für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, Iod. Alkyl(C_1 - C_4), Nitro, Cyano, Halogenalkyl(C_1 - C_3), Alkoxy(C_1 - C_4), Halogenalkoxy(C_1 - C_3) Alkyl(C_1 - C_3) thio, Halogenalkyl(C_1 - C_3) thio, gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Halogenalkyl(C_1 - C_3), Alkoxy(C_1 - C_3) oder Alkyl(C_1 - C_3) substituiertes Phenoxy, gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom oder Alkoxy(C_1 - C_3) substituiertes Mono- oder Dialkylamino mit jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylrest, gegebenenfalls durch Alkyl(C_1 - C_3), Alkoxy(C_1 - C_3), Fluor, Chlor, Brom, Alkyl(C_1 - C_3)-thio substituiertes Cycloalkyl(C_3 - C_6) stehen oder wobei R^7 und R^8 zusammen für einen der folgenden bivalenten Reste stehen:

30

35

40

Х

für Sauerstoff oder Schwefel steht.

 \boldsymbol{Y} und \boldsymbol{Z}

unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl(C_1 - C_4), Fluor, Chlor, Brom, Iod, Halogenalkyl(C_1 - C_4), Alkoxy(C_1 - C_4), Alkyl(C_1 - C_4)thio, Halogenalkoxy(C_1 - C_3), Halogenalkyl(C_1 - C_3)thio, Alkoxy(C_1 - C_3)carbonyl, gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Alkyl(C_1 - C_3), Alkoxy(C_1 - C_3) oder Halogenalkyl(C_1 - C_3) substituiertes Phenoxy oder Phenylthio, Halogenalkoxy(C_1 - C_3)carbonyl, Alkenyl(C_2 - C_4), Alkinyl(C_2 - C_4), Alkyl(C_1 - C_3)sulfonyl, Halogenalkyl(C_1 - C_3)sulfonyl, gegebenenfalls durch Halogen, Alkoxy(C_1 - C_3) substituiertes Mono- oder Dialkyl(C_1 - C_3)amino, Nitro oder Cyano stehen oder

45

Y und Z gemeinsam für gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes 3,4-Methylendioxy oder 3,4-Ethylendioxy stehen.

50

55

1. Substituierte Pyrazolinderivate der Formel (I) gemäß Anspruch 1, in welcher

R¹

für einen gegebenenfalls ein- oder zweifach, gleich oder verschieden durch Chlor, Brom, Jod, Alkyl(C_1 - C_3), CN, NO₂, Alkoxy(C_1 - C_3)carbonyl, Alkyl(C_1 - C_2)thio, Alkoxy-(C_1 - C_3), Halogenalkyl(C_1 - C_2), Halogenalkyl(C_1 - C_2) bio, Dialkyl(C_1 - C_2)amino oder Halogenalkoxy(C_1 - C_3)carbonyl substituierten 1H-Pyrrolyl-(1)-, 1H-Pyrazolyl-(1)-, 1H-Imidazolyl-(1)-, 2H-1,2,3-Triazolyl-(2)-, 1H-1,2,3-Triazolyl-(1)-, 1H-1,2,4-Triazolyl-(1)-, 4H-1,2,4-Triazolyl-(2)- oder 1H-Tetrazolyl-(1)-Rest steht, für Wasserstoff, Alkyl(C_1 - C_3), Halogenalkyl(C_1 - C_2), Alkoxy(C_1 - C_3)carbonyl oder

R²

Trialkyl(C₁-C₃)silyl steht,

R³ für Wasserstoff, Methyl, Ethyl oder Propyl steht, für Wasserstoff, Methyl, Ethyl oder Propyl steht,

R⁵ für Cyano, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Alkoxy(C₁-C₃) oder einen der Reste

CO₂R⁷ oder NR⁸R⁹

substituiertes Alkyl(C1-C6) steht,

wobei

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

Y und Z

R6

R⁷ für gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes Alkyl(C₁-C₅) steht,

 R^8 und R^9 gleich oder verschieden sind und für Alkyl(C_1 - C_6) stehen oder gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind einen 5- oder 6-gliedrigen Ring bilden, der

gegebenenfalls ein Sauerstoffatom enthält,

für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Halogenalkyl (C_1-C_3) substituiertes Cycloal-kyl mit 3, 5 oder 6 C-Atomen, für jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Alkoxy (C_1-C_3) substituiertes Alkenyl (C_3-C_6) oder Alkinyl (C_3-C_6) , für Formyl, für jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes Alkyl (C_1-C_6) carbonyl oder Alkoxy (C_1-C_6) carbonyl steht,

für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Halogenalkyl(C₁-C₃) oder Halogenalkoxy(C₁-C₂) substituiertes Cycloalkyl(C₃-C₆) oder für den Rest

—⟨¬¬¬R

steht,

wobei R^7 und R^8 gleich oder verschieden sein können und für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, Alkyl(C_1 - C_3), Nitro, Cyano, Halogenalkyl(C_1 - C_3), Alkoxy(C_1 - C_3), Halogenalkoxy(C_1 - C_2), Alkyl(C_1 - C_2)thio, Halogenalkyl(C_1 - C_2)thio, gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Halogenalkyl(C_1 - C_2), Alkoxy(C_1 - C_2) oder Alkyl(C_1 - C_2) substituiertes Phenoxy, gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Alkoxy(C_1 - C_3) substituiertes Mono- oder Dialkylamino mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen im Alkylrest, gegebenenfalls durch Alkyl(C_1 - C_2), Alkoxy(C_1 - C_2), Fluor, Chlor oder Alkyl(C_1 - C_2)thio substituiertes Cycloalkyl mit 3, 5 oder 6 C-Atomen stehen oder

R7 und R8 zusammen für eine der folgenden bivalenten Reste stehen:

X für Sauerstoff oder Schwefel stellt.

Y und Z unabhängig voneinander für Wasserstoff, Alkyl(C_1 - C_3), Fluor, Chlor, Brom, Halogenalkyl(C_1 - C_3), Alkoxy(C_1 - C_3), Alkyl(C_1 - C_3)thio, Halogenalkoxy(C_1 - C_2), Halogenalkyl(C_1 - C_2)thio, Alkoxy(C_1 - C_2)carbonyl, gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Alkyl(C_1 - C_3), Alkoxy(C_1 - C_3) oder Halogenalkyl(C_1 - C_3) substituiertes Phenoxy, Halogenalkoxy(C_1 - C_2)carbonyl, Alkenyl(C_2 - C_4), Alkyl(C_1 - C_3)thionyl, Alkyl(C_1 - C_3)-sulfonyl, Halogenalkyl(C_1 - C_3)sulfonyl, gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Alkoxy(C_1 - C_2), substituiertes Mono- oder Dialkyl(C_1 - C_3)amino, Nitro oder Cyano stehen oder

C₂), substituiertes Mono- oder Dialkyl(C₁-C₃)amino, Nitro oder Cyano stehen oder gemeinsam für gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes 3,4-Methylendioxy oder 3,4-Ethylendioxy stehen.

5. Verfahren zur Herstellung der substituierten Pyrazolinderivate der Formel (I) gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man

a) substituierte Pyrazolinderivate der Formel (II)

7 \mathbb{R}^{1} \mathbb{R}^{1} \mathbb{R}^{2} \mathbb{R}^{3} \mathbb{R}^{1} \mathbb{R}^{2} \mathbb{R}^{3} \mathbb{R}^{2} \mathbb{R}^{3} \mathbb{R}^{4} \mathbb{R}^{3} \mathbb{R}^{4} \mathbb{R}^{3} \mathbb{R}^{4}

in welcher

R¹, R², R³, R⁴, R⁶, X, Y und Z die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben, mit Verbindungen der Formel (III)

R5-A (III)

20

25

30

in welcher

R⁵ die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat und

A für eine Abgangsgruppe steht

in Gegenwart einer Base und gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt oder

b) substituierte Pyrazoline der Formel (IV)

35

in welcher

R¹, R², R³, R⁴, Y und Z die oben angegebene Bedeutung haben, mit Verbindungen der Formel (V)

40

45

50

in welcher

R5 und R6 die oben angegebene Bedeutung haben

gegebenenfalls in Gegenwart einer Base und gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt.

- 6. Schädlingsbekämpfungsmittel, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einem substituierten Pyrazolinderivat der Formel (I) gemäß Anspruch 1.
- Verwendung von substituierten Pyrazolinderivaten der Formel (I) gemäß Anspruch 1 zur Bekämpfung von Schädlingen.

EP 0 679 644 A1

8. Verfahren zur Bekämpfung von Schädlingen, dadurch gekennzeichnet, daß man substituierte Parazolinderivate der Formel (I) gemäß Anspruch 1 auf Schädlinge und/oder ihren Lebensraum einwirken läßt.

5	9.	substituierte I chenaktiven M	Pyrazolinderiv	ate der Formel	sbekämpfungsmitte (I) gemäß Anspruc	In, dadurch geker h 1 mit Streckmitt	inzeichnet, daß m eln und/oder oberf	ian Iä-
10								
15		•		www.tookki				
20								
25					·	خ		
30					·			
35								
40					. •			
45								
50								

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmedam EP 95 10 5723

	Kannaishana 4- P.	GE DOKUMENTE	T =	
Kategorie	der maßgeb	nents mit Angabe, soweit erforderlich, lichen Teile	Betrifft Anspruch	ANMELDUNG (Int.CL6)
D,X	EP-A-0 438 690 (BA * Ansprüche 1-3,7-	YER AG) 10 *	1-4,6-9	C07D231/38 C07D403/04 A01N47/38
X	EP-A-0 532 918 (BA * Ansprüche 1-5,8-		1-4,6-9	AU1N47/38
A .	EP-A-0 515 893 (BA * Seite 19, vorlet Tabelle 1 * * Ansprüche 1-4,7-	zte Verbindung in	1-4,6-9	
A	AND CO.)	I. DU PONT DE NEMOURS 26; Ansprüche 1,14,15	1-4,6,8	
A	EP-A-0 113 213 (FB * Seite 20, Verbin 21, Verbindung 97 * Ansprüche 1,11,1	dungen 75 und 77; Seite *	1-4,6,8	·
A	WO-A-93 24464 (SCH * Seiten 7, 8, Bei * Ansprüche 1,6-8	spiele 2, 7-10, 12 *	1-4,6-8	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6) CO7D A01N
		*		
Der vor	liegende Recherchenhericht wur-	de für alle Patentansprüche erstellt		
	Recherchesert	Abschlißdetun der Recherche		Profer
1	BERLIN	31. Juli 1995	Hass	
X : von b Y : von b ander	ATEGORIE DER GENANNTEN i esonderer Bedeutung allein betrach esonderer Bedeutung in Verbindung ren Veröffestlichung derseiben Kate ologischer Hintergrund	DOKUMENTE T : der Erfindung z E : älteres Patentic tet nach dem Annet pmit einer D : in der Anneticu	ugrunde liegende T kument, das jedoci idedatum veröffent ng angeführtes Dol	heorien oder Grundsitze a erst am oder licht worden ist unmant